

12000円1

· 整定设备

. . .

・昭和ギ7年/2002年日

特許庁長官 職

4 発明の名数 ピリジン誘導体の製造法

3特許出版人 郵便番号 5年/ ############## 大阪府大阪市東区第9月3丁日/2番地 - 04/44 (172) 複野 義製 集株式 会 社

就 一 將 音 下线20mm

大阪市福島区党網上2丁目 6 7 番5

福野観要集株式会社特許部(電話 06-458-386

弁理士(4703) 岩 崎 光 順

よ都付書類の 目録

(グ) 粗 糖 香

/通

50 1. ô

50 001570

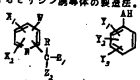
明 級 実

1.発明の名称

ピリジン誘導体の製造法

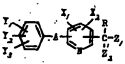
2.特許請求の範囲

一般式(I)で示される化合物またはその日 オキシドに一般式(II)で示される化合物を反応 させ、さらに必要に応じて加水分解および/また は脳炭酸反応に付して一般式(II)で示される化 合物またはそのBーオキシドを得ることを特徴と するピリジン誘導体の製造法。



(I)

(I)



(III)

(式中、Aは農業または硫炭を表わし、Bは水素

19 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 51-80862

43公開日 昭51. (1976) 7 15

②特願昭 fo -/+70

②出願日 昭4. (1974)/2.24

審査請求 未請求

(全6頁)

庁内整理番号 f6x7 kx フシの6 vk f6x7 kx f6x7 ux f6x7 ux

120日本分類.

16 EXXI YO 4 /XX. YI YO HIX YO HIX

80 H111.5

1 Int. Cl2

C07D213/624 A61K 31144

またはアルキル基を表わし、Bはハロゲンまたは 2位もしくは単位のニトロ基を表わし、Zが試合 しくは単位のニトロ基を表わし、Zが試合 して形成する脈頭もしくは芳香環を表わし、アルコーンが、カルバモイル基、カルボキン基、アンルオロノ 基、ニトロ基、シアノ基、トリフルオロノ 基、 水酸素、アンルオロノ 基、トリフルオロノ 基、 水酸素、アンルオロノ 基、カルズモ は ハロゲンを扱わし、これらの任意の2 置換素が結 合して脂環または方の任意の2 置換素が結 はび Z はそれぞれシアノ 基、カルバモイル基、カルボキシまたはカルボン酸エステル基を表わす。) 2は水素、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシ基またはカルボン酸エステル基を表わす。) 3発明の幹細な説明

本発明はピリジン誘導体の製造法に関し、その目的は優れた抗炎症作用、抗リウマチ作用および 鉄糖作用を示し、医薬あるいはその合成中間体と して有用なピリジン誘導体を得る点にある。

本発明方法の要旨はニトロもしくはハロゲノピ

リッン誘導体またはそのヨーオキシドにフェノー ル類またはチオフェノール類を反応させて、さら に必要に応じて加水分解およびノまたは脱炭酸反 応に付してフェノキシピリシン誘導体またはチオ フェニルピリタン誘導体あるいはそれらのヨーオ キシドを得る点にあり、下記の一般式によって示 される。

$$\begin{array}{c} \mathbf{Y}_{1} \\ \mathbf{Y}_{2} \\ \mathbf{Y}_{3} \end{array} \qquad \begin{array}{c} \mathbf{X}_{1} \\ \mathbf{X}_{2} \\ \mathbf{X}_{3} \\ \mathbf{X}_{3} \end{array}$$

(式中、 A は酸素または窮黄を変わし、 B は水素 またはアルキル基を変わし、 B はハロゲンまたは 2位もしくは 4位のニトロ基を変わし、 Sおよび

がニトロ基で重換されているピリジン誘導体また はそのガーオキシドに、フェノール類またはチオ フェノール類(Ⅱ)を反応させて、得られた化合 物を必要に応じて加水分解および/または説異徴 反応に付し、一般式(Ⅲ)で表わされるピリッシ 誘導体を得る方法を提供するものである。

本発明方法の原料化合物の一つであるピリッン

「講体はたのヨーオキレド(I)は上記した

ようなマロン酸基をピリシン選の任意の位置に行

し、さらにハロゲンはには相異なる!~2個に

いるが、その上に同一または相異なる!~2個に

アルキル基(例えば、メテル、ステル、プロいし

ピリシン選がペンゼン環のような方言を立て

クロペンタン選もしくはシクロへキサンを

ないてもよい。反応コンル

本(例えば、メテル、グロによう

ないまたはテオフエノール類(プロとよう)

本(例えば、メテル、エテル

本(例えば、メテル、エテル

本(例えば、メテル、エテル

・ボーキン、ブロボキシ、ブトキシ

ボーキン、ブロボキシ、ブロボール・ブロル・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロボール・ブロ

特斯 昭51—80882(2)

スはそれぞれ水素、アルキル芸または両者が結合して形成する脚環もしくは芳香葉を表わし、アルコーンはよびアはそれぞれ水素、アルキル基、アシュニン基、ニトロ基、シアノ基、トリフルオロメテル基、ホトロ基、シアノ基、トリフルオロメテル基、水酸基、アシルオキシ基、アシルオキシーとの任意の2世換差が結合して脚環または芳香環を形成してもよく、8月はそれぞれシアノ基、カルバモイル基、カルボキシ基またはカルボン酸エステル基を表わし、フは水素、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシ基またはカルボン酸エステル基を表わす。)

すなわち、本発明は一般式(I)で示されるように、その一方もしくは両方のカルボキン差がシアノ基もしくはカルバモイル差で置き換えられまたはエステル化されていてもよいマロン酸差またはそのマロン酸のα位がアルキル差で置換されていてもよいマロン酸差を有じ、かつその任意の位置がハロゲン(例えば、臭素、塩素、沃素など)で置換されているかまたはその2位もしくは4位

وعنهين

パモイル基、カルポキレ基、アミノ基、ニトロ基、 シアノ基、トリフルオロメチル基、水酸基、アシ ルオキシ基(例えば、アセチルオキシ、プロピオ ニルオキシ、ブチルオキシ基など)、アシルアミ ノ基(例えば、アルキルアシルアミノ、無機炭酸 アシルアミノ、アリールアシルアミノ 基など)お よびハロゲン(例えば、塩素、臭素、沃条、弗素 など)から選ばれる同一または相異なる!~3個 の置換基を有していてもよい。またベンギンタの 方音楽または、シクロペキサン、シクロペンタン などの影響を結合薬として有していてもよい。

本発明方法は塩基性物質(例えば、水酸化アルカリ、水酸化アルカリ、 皮酸アルカリ、炭酸水素アルカリなど)の存在下あるいは不存在下にピリジン誘導体はたはそのまーオギシド(I)にフェニル化合物(I)を結合させることにより実施される。反応は通常無溶薬下あるいは不活性溶媒(例えば、ピリジン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトフミド、ジメチルスルホキシド、ニトロペンゼン、メタノール、エタノ



ールなど)中、室温ないし岩葉の赤点程度の程度 において実施される。なお、フェノール類を反応 に供する場合には触算として酸化第二個、倒粉な どの金属触集を用い反応を促進することを考慮し てもよい。また液状の原料化合物を用いる場合に は反応複数とかねさせることも可能である。

上記反応工程により得られたフェノキシピリジン誘導体、フェニルチオピリジン誘導体あるいは その耳・オキシドはさらに必要に応じて加水分解 反応および/または戦齢数反応に付される。

ことで行われる加水分解反応はニトリル化合物、 アミド化合物をたはエステル化合物を対応するカ ルボン酸に変換する際に通常用いられる方法を踏 襲すればよく、水またはその他の含水溶解中で、 酸(例えば、塩酸、硫酸、臭化水素酸、酢酸など) またはアルカリ(例えば、水酸化アルカリ、炭酸 アルカリ、炭酸水素アルカリなど)を用いて室道 または加熱下に行われる。

説炎酸反応はマロン酸基の一方のカルボキン基 の脱酸を所望する場合に実施される。場合によつ

例えば、カルシウム、マグネシウム、パリウムなど)、その他アルミニウム塩などに常法に従つて変換することができる。

本発明の目的化合物であるピリジン誘導体およびそのヨーオキシド(I)ならびにその塩素は優れた抗炎症作用、抗リウマチ作用および資素作用を示し、医薬またはその中間体として有用な化合物である。これらを医薬として使用するときは、健剤、カブセル剤、粉剤などとしての器口投与または注射剤、坐薬、塗布薬などとしての非経口投与のいずれの方法も採用しうる。

以下実施例において本発明方法の実施機様を示す。

突點例/

ジエチル(ユーメチルーユー(6一二トロー3 ーピリジル))マロネートユュリ、ギーインプチ ルフエノール!ユリおよび炭酸カリウム粉末/65 リをジメチルホルムアミドに懸露し、かさまぜな がら!30℃で6時間反応させる。溶媒を留去後 残渣に氷水を加えペンゼンで抽出する。抽出液を 特別 期51-1808日2(3) ては、上記加水分解処理に張して脱炭酸反応が同 時に進行し、吹めて脱炭酸処理をする必要がない

時に進行し、敬めて副談職処理をする必要がない 場合もあるが、加熱などの常養手段によりカルボ キン羔!側の副誰が容易に行なわれる。

なお、原料化合物としてヨーオキシドを用いるがヨーオキシドを目的化合物としない場合は各工程の前後で適宜還元し対応するピリツン誘導体に変換することを考慮すればよく、また逆にヨーオキシドを所置する場合は適宜酸化反応に付せばよい。またベンゼン環上あるいはピリワン環上の置換基が結合反応、加水分解および脱炭酸処理により影響を受ける場合は処理的における保護器の導入あるいは処理後の再修飾など適常の化学反応である。

かくして得られたピリジン誘導体またはそのヨーオキシドがカルボキシ基を有する場合は、さらに分離、精製または製剤化などの種々の目的に応じて、これを適当なアルカリ金属塩(例えば、ナトリウム、カリウムなど)、アルカリ土金属塩(

10多水酸化ナトリウム水溶液および水で洗浄後 乾燥し溶媒を留去する。油状残渣をシリカゲルカ ラムクロマトに付し30多ペンゼン/ヘキサン、 60多ペンゼン/ヘキサン、678ペンゼン/ヘ キサンおよび20多エーチル/ペンゼンよりジェ チル (2-メチルー2-(6-(ゲーイソブテル フュニルオキシ)ー3-ピリジル)] マロネート 1831を得る(収率635)。 bpq/2 / 43-

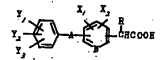
本品を20分水酸化カリウム水溶液タのがとエクノールタのがの混液に溶解し室温で30分間放性する。エーテルを留去後残渣に少量の水を加えエーテルで洗浄する。活性炭で処理を複数でガギに開製し、エーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後溶媒 智去しユーメチルー2ー(6ー(4ーイソブテルフェノキシ)ー3ーピリジル)マロン酸ノリダーを得る。本品を80℃水浴上で30分間加熱後滑炭酸水素ナトリウム水溶液に溶解しエーテルで洗浄する。塩酸で近4に調製後エーテルで抽出し抽出液を水洗、乾燥後エーテルを留去

すると他状物! Q ままが得られる。 シクロヘキャン/ヘキャンより結晶化し、さらにエーテル/ヘキャンより再結晶すると アクマッまでの結晶としてユー(ダー・(ダー・1 ソブテルフェニルオキシ) ーまーピリコル) プロピオン酸 & 2 まが得られる。 実象例 2

ラエチル(2ーメチルー2ー(6ークロロー3 ーピリシル)] マロネートま7/1/スプール 2021、映像カリウム粉末点は11を設備し、かきまりカリウムをです。 一般の7/1をピリシンチの駅に懸備し、かきあり、から160で16時間反応させおおにないがら160でで16時間反応である。 から160でで16時間反応がある。 から160ででは16時間反応がある。 から160ででは16時間反応がある。 では160ででは16時間では160ででは160ででは160でで、 がある。 では160ででは160ででは160ででは160ででは160でで、 では160ででは160でで、 では160でで、 キシーボービリジル)プロピオン酸の抽状物を2つ まを得る。ヘキサン/エーテルより結晶化および 再結晶をするとやタネータチでを示す。

実施例3-79

実施例/または2と同様にして下記の化合物を 得る。なお、ま、 とおよび主角の例えば4-C4 と はベンゼン環の4位をクロロ基が包換しているこ とを扱わし、同様に X-および X-機ではピリジン環 上の置換基を扱わす。 -A-機においては例えば 2-0はピリジン環の2位がエーテル結合をしてい ることを表わす。融点の機においては例えば Ca2X_0 はカルシウム塩2水和物を変わす。



(以下余白)

大学の	₹,	۲,	7,	A	1,	z,			+ f¢1
1		Æ		20	,	R	,		74-73
•	1 2		3	20				ĸ	73~941
1		¥		20			•	×.	78-774
1 *	7		3	20	26 -	-5.6		Me	وريساند وعديت
7		*	*	2.5		•	•	×.	CH310 190~141
•		3	B	۵ س	3		,		183-186
,	•			50	3	•	3	E.	///-//125
10		E	R	6 D	3		a.	24	Cally 0 123-136
"			B	6 0		ı i	,	3	823-85
/2	•			4 0	2 10			g,	1,2-13
" .	•	E	ĸ	60	# (20		3	Щe	/33~/36
/*	•	ĸ	ŝ	4 D	7 Hz		3	Me	107-108
/3		E		6 0	22	4=	3	۲e	DW38,0 2/84
16	•	r	•	60	# th	31	3	Re	148-143
17		E	-	60	#U ((a,i.	8	E.	13/-/12
//	•	R.		6 6	#3 -	اون	3	100	122~128
17		•	•	4 2	×	ĸ	3	Жa	//43~//13
20	f ==	3		20		2	•	20	101~1024 .
٠,	r Het	•		30	R	n	•	u.	129-1304
22	FCE,		T.	3.0		3	•	He.	10-14-20-2019
עב	≠ CB28	E		2.0	K	я .		34	134~1364
1	• 111,	1	3	20	*		•	jje	112~1324
25	* m	• .	٠	20			•		113-1164
	÷ (3)	•		30			•		101-1066
27	2 CP,		•	3,0			•	No.	Oute 159-157
25	• 👊	2	•	30	•		• [He.	Carte /27-127
27	F Die	•		3 0			•	He.	بدرسدد وسم
30	# 1982a			20	•	*	• 1	20	103~1036
3r	* 14000 <u>180</u>		18	30	■.	E ·	• i	jie	136~1376
12	# HERDIN			9 0			•		306~3051
27	3 C/	1	•	3 0			•	•	122-126
*	2 C4			ه د .	38.		•	*	1025~10234
24	3 61	*	*	2 0		• I	•	•	1481~E4
15	1 Ct	•	•	20		*		e	11-121

							•
17	· 6/ #	7	20	П	_	7.	2 /13~/124
11	+ c/ #		20		- 1	1.	E0 //0-///
24	• cr n		20		-		De //7-/304
*0	* c/ x		20	н			B1 92-93
••	# 67 11		2 2	<u> </u>			No at sends
62	2 80 8		6.0			1.	E0 63-47
+1	J. 80 E		60	R		,	80 8/~62
**	P Se β		60	н		1	20 95-99
0,3	J Not R		4 0	я			30 423-703
96	Set I		40				Be 0.18,0 122
•7	# CF B	x .	40				Be 120-121
46	# QE H		4 0	i		1	Ne Carjo Jes
**	# OAc B		40		*		Be Catho (41
200	* br H	,	60	,	*	,	20 //9-/20
3/	2 C1 K		<i>6</i> S	1	 R	٠,	No 74-77
l)	3 61 #		40	1			36 106-187
"	# C/ %	n	40	R	×		80 0-80 0-810
3#	= 0/ 3		4.0			,	1 116-117
33	# C1 H	R	4 0	I		1	. No 110-113
36	# C1 3	X	4.0	ı	#	,	Bt 41 224
27	# C/ R		4.5	ľ	,	,	No Call (150
3 \$	2 Ma 2 No		اهد	,	. H		2 84-870
37	3-Ma # No	2	٠.	,	H		No /23~/244
40	2 Ma 2 Mag		20		· .		En /03~/044
41	息車 ヘンリ		20			i	Be /31~/374
44	2 He 3 He		4.0		-	1.	H /20-/2/
63	2 80 3 84		4.0	1	9		No //3~//4
4	2 to # 100				8	;	
43	2 250 2 250		4 0	1		,	
44	2 Ho 4 Po	» l	4 0		Ē	,	
47	J to # 40		40			;	No CONTRO 2024
44	1.10 2 No	n	4 6	ī			
47	AF 100,		4 0	:	;	;	,
70	பர்,					١, .	
7/	35 (CE) 1			-		.,	HO CANAD IN-ICE
72	22	-	4.0	:	;	٠, ١	80 CM180 /694 ·
				<u> </u>		<u>'</u>	■ /1/-/12

キンクダン・ヒガシがまかきつ

丁郎校中に困じられる鬼色は下部の動味や歌むキ

特許庁長官

人事件の表示 昭和50年特許貿領 /570

2発閉の名称

ピリジン誘導体の製造法

3.舗正をする者

事件との関係 特許出願人

「 住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目12番地

名称 (1921) 推野義製業株式会社

代表者

4代 選 人

指 野燕 製業 株式 会社 特許 部

5補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の概

4補正の内容

(1)明細書ノノ頂5行目と6行目の間に次の文を

「該化合物のカルシウム塩ノ水和飽はデノダム~ / 4 8 ℃を示す。」

②明報書ノユ寅4行目の「実施例3-ク9」を 「実施例3-85」に訂正する。

(3)明細書ノよ夏の表に実施例クタに続いて

4頁に示す「実施例80~85」を挿入する。

(4)明細書ナる真下から5行目と4行目の間に。 「Pr:プロピル基 Bu:ブテル基」を挿入する。

的明細書!よ其下から3行目と3行目の類に。

下記の文を挿入する。

実施例!またはよと関様に反応処理し下記の化

(ユーフエノキシーダーピリジル)プロピ





P-I-B 2 £ . ₹